#### ATENT COOPERATION TREATY

09/254288

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING DOCUMENT TRANSMITTED

United States Patent and Trademark Office (Box PCT)

Crystal Plaza 2 Washington, DC 20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE

in its capacity as elected Office

Date of mailing (day/month/year) 25 March 1999 (25.03.99)

International application No. PCT/AT97/00197

International filing date (day/month/year) 10 September 1997 (10.09.97)

**Applicant** 

IMMUNO AKTIENGESELLSCHAFT et al

The International Bureau transmits herewith the following documents and number thereof:

copy of the English translation of the international preliminary examination report (Article 36(3)(a))

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Lazar Joseph Panakal

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

# PATENT COOPERATION TREAT

	From the INTERNATIONAL BUREAU
РСТ	To:
NOTIFICATION OF ELECTION  (PCT Rule 61.2)	United States Patent and Trademark Office (Box PCT) Crystal Plaza 2 Washington, DC 20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing (day/month/year) 23 April 1998 (23.04.98)	in its capacity as elected Office
International application No. PCT/AT97/00197	Applicant's or agent's file reference R 33386
International filing date (day/month/year) 10 September 1997 (10.09.97)	Priority date (day/month/year) 16 September 1996 (16.09.96)
Applicant TESCHNER, Wolfgang et al	
1-ESCHIVEN, Wongang eco.	
in a notice effecting later election filed with the later election.  2. The election X was was not	inary Examining Authority on:
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Jocelyne Rey-Millet
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38

#### Copy for the Elected Office (EO/US)

#### **FATENT COOPERATION TREATY**

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	To:
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)  Date of mailing (day/month/year) 22 February 1999 (22.02.99)	SONN, Helmut Riemergasse 14 A-1010 Wien AUTRICHE
Applicant's or agent's file reference R 33386	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/AT97/00197	International filing date (day/month/year) 10 September 1997 (10.09.97)
The following indications appeared on record concerning:      X the applicant     X the inventor	the agent the common representative
Name and Address  HERBSTHOFER, Sonja Kapellengasse 42 A-2413 Berg Austria	State of Nationality AT AT Telephone No.  Facsimile No.  Teleprinter No.
The International Bureau hereby notifies the applicant that the the person       The person       The International Bureau hereby notifies the applicant that the person       The International Bureau hereby notifies the applicant that the person       The International Bureau hereby notifies the applicant that the person       The International Bureau hereby notifies the applicant that the person       The International Bureau hereby notifies the applicant that the person       The International Bureau hereby notifies the applicant that the person       The International Bureau hereby notifies the applicant that the person       The International Bureau hereby notifies the applicant that the person       The International Bureau hereby notifies the applicant that the person       The International Bureau hereby notifies the applicant that the person       The International Bureau hereby notifies the applicant that the person       The International Bureau hereby notifies the applicant that the person       The International Bureau hereby notifies the person       The International Bureau hereby n	
Name and Address SVATOS, Sonja Kapellengasse 42 A-2413 Berg Austria	State of Nationality State of Residence AT AT  Telephone No.  Facsimile No.  Teleprinter No.
3. Further observations, if necessary:	
4. A copy of this notification has been sent to:  X the receiving Office the International Searching Authority the International Preliminary Examining Authority	the designated Offices concerned  X the elected Offices concerned  other:
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Kari Huynh-Khuong
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38

## PATENT COOPERATION TRACTY

## **PCT**

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Applicant's or agent's file reference R 33386		Transmittal of International Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date (day/month/year) Priority da	te (day/month/year)
PCT/AT97/00197	10 September 1997 (10.09.1997) 16 Sept	ember 1996 (16.09.1996)
International Patent Classification (IPC) or a C07K 14/76	ational classification and IPC	
Applicant I	MMUNO AKTIENGEȘELLSCHAFT	
This international preliminary example Authority and is transmitted to the authority and is transmitted.	mination report has been prepared by this Internation pplicant according to Article 36.	nal Preliminary Examining
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, including this cover sheet.	
been amended and are the b	nied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims asis for this report and/or sheets containing rectifications 607 of the Administrative Instructions under the PCT).	
These annexes consist of a	otal of sheets.	
3. This report contains indications rela	ting to the following items:	
I Basis of the report	**	•
II Priority		
III Non-establishmen	of opinion with regard to novelty, inventive step and indi	ustrial applicability
IV Lack of unity of in	vention	
V Reasoned stateme	at under Article 35(2) with regard to novelty, inventive standards supporting such statement	ep or industrial applicability;
VI Certain documents	cited	
VII Certain defects in	he international application	
VIII Certain observation	ns on the international application	
*		. <del>-</del>
·		m m
Date of submission of the demand	Date of completion of this report	
02 April 1998 (02.04.	998) 04 January 199	9 (04.01.1999)
Name and mailing address of the IPEA/EP European Patent Office D-80298 Munich, Germany	Authorized officer	•
Facsimile No. 49-89-2399-4465	Telephone No. 49-89-2399-0	

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (January 1994)

Translation

aternational application No.

#### PCT/AT97/00197

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

I. Basis of	f the	report			,	
1. This re	port l	nas been drawn o	on the basis of in this report as	(Replacement sheet "originally filed"	ts which have been furnished to the receiving Office in response to an invitatio and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):	n
	]	the international	application as	s originally filed.		
Σ		the description,	pages	1 - 14	_, as originally filed,	
			pages		, filed with the demand,	
			pages		, filed with the letter of	,
			pages	<del></del>	, filed with the letter of	
Б	< 1 ⋅	the claims,	Nos	1 - 13	_ , as originally filed,	
	31		Nos		, as amended under Article 19,	
			Nos.		, filed with the demand,	
		•	Nos.		, filed with the letter of	,
			Nos	<del></del>	, filed with the letter of	
	] 1	the drawings,	sheets/fig		_ , as originally filed,	
			sheets/fig		_ , filed with the demand,	
			sheets/fig		, filed with the letter of	,
			sheets/fig		, filed with the letter of	
2. The am	endm	ents have result	ed in the canc	ellation of:		
		the description,	pages			
		the claims,	Nos			
		the drawings,	sheets/fig			
			,		•	
3. T	This r	eport has been e	stablished as i	if (some of) the ar	mendments had not been made, since they have been considered as Supplemental Box (Rule 70.2(c)).	
	. 6-		,	·		
4. Addition	nal o	bservations, if n	ecessary:	8		
	•			,		
				•		
					·	. •
•						
			•			

PAGE BLANK (USPTO)

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

ernational application No.
PCT/AT 97/00197

Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
 citations and explanations supporting such statement

Statement			
Novelty (N)	Claims	1-12	YES
	Claims	13	NO
Inventive step (IS)	Claims	·	YES
	Claims	1-12	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-13	YES
	Claims		NO

#### 2. Citations and explanations

- The following documents are available as the closest prior art for the subject matter of the application according to the present claims:
  - (D1) EP-A-696595 111S
  - (D2) EP-A-484464 7498
- (D1) describes on page 4, Example 1, a process wherein by adding Na caprylate to the Cohn fraction VI-1 see line 35 and thereafter a virus for inactivating and precipitating alpha and beta globulines is achieved. After heat treatment, filtration takes place via DEAE-Sephadex. Finally, in line 58 and thereafter on page 4 of (D1), by exchanging Na caprylate via an ultrafilter, metal contaminants and salts can be removed (last line, page 4).

It is acknowledged that according to lines 35 to 38 on page 4 (D1), Na caprylate is used as a precipitant. Therefore the feature "under non-precipitating conditions" differs from the present process of (D1).

Therefore the present Claims 1 to 12 appear to be novel with respect to the known prior art (PCT

Article 33(2)).

- The present Claim 13 relates to a composition obtainable according to the present process which particularly contains aluminium of less than 100 micrograms/1.
  - (D1) discloses monomeric albumin which, according to Table 3 on page 5 (D1), contains 9 ppb aluminium in a concentration of citrate of less than 0.037 mM. The solution is stabilised by Na caprylate and Na tryptophanate.

In this regard the subject matter of the application according to Claim 13 does not appear to be novel.

A solution of the type described in (D1) could also be obtained according to the present process (PCT Article 33(2)).

- 4) It is observed with regard to Claim 13 that the term "undesirable" in combination with "preferably aluminium" is not limiting and relates to each metal or metal ion depending on the interpretation of "desired" (PCT Article 6).
- Example 3 of (D1) discloses the connection between the concentration of citrate ions and the associated acceleration of the separation of aluminium ions from the glass wall when storing albumin solutions in glass containers. Page 5, lines 3 to 4 also reaches the conclusion that the type of glass used does not determine the course of the solution process of aluminium, provided that the concentration of citrate has been sufficiently reduced (to the limit of detectability). The applicant specifies on page 4, the first full paragraph that the anions involved surprisingly do

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

not decisively contribute to removing metal cations. However, this does not in principle appear to be surprising with regard to the known affinity of citrate ions to aluminium. In principle, the suggestion appears to be that by reducing the concentration of citrate ions, the concentration of aluminium ions will also be reduced.

(D2) discloses the exchange of aluminium (multivalent cations) for monovalent cations by means of diaultrafiltration (see examples).

Proceeding from (D2), the problem addressed by the present application can be defined by providing an additional process for reducing the concentration of aluminium ions in plasma protein-containing drugs. The applicant selects a non-precipitating exchange process for exchanging citrate and aluminium ions for a mono or dicarboxylate salt.

Such processes, e.g. diaultrafiltration, are known and can be found in the examples of (D2). Page 2, line 32 of (D2) describes the exchange of multivalent for monovalent metal cations.

The present process differs from the prior art in that a carboxylate is added to the dialysis buffer.

The present examples show that when compared with a diaultrafiltration through water and a diaultrafiltration through water plus carboxylate, an improved reduction of the concentration of aluminium ions is achieved by adding a carboxylate to the dialysis buffer. However, it should be countered that the closest prior art represents a

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

ernational application No.
PCT/AT 97/00197

diaultrafiltration in this regard through an NaCl-containing dialysis buffer - see examples of (D2). Thus, the present process does not appear to have any special unexpected effects. Therefore at present, the use of, for example an acetate-containing dialysis buffer, appears to be a routine procedure to a person skilled in the art wishing to reduce the content of, for example aluminium ions. Therefore the subject matter of the application of the present Claims 1 to 12 does not at present involve an inventive step (PCT Article 33(3)).

It should be noted that should the applicant convincingly demonstrate a non-obvious effect of the present carboxylate-containing dialysis buffer in relation to the NaCl-containing buffers, an inventive step would be allowed for Claims 1 to 12.

The British of the same

1/5

## VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

HEC D	U / JAN	1333
WIPO	PCT	. A carles and particular degree

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen	des A	Anmelders oder Anwalts	WEITERES VORGEH	IEN siehe Mitteilu	ng über die Übersendung des internationalen rüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
R 33386		·····		vonauligen P	
Internationale	s Akte	enzeichen	Internationales Anmeldedatu	ım <i>(Tag/Monat/Jahr)</i>	Priority date (Tag/Monat/Jahr)
PCT/AT97			10/09/1997		16/09/1996
Internationale	Pater	ntklassifikation (IPK) oder	nationale Klassifikation und IF	PK	
C07K14/76	3				
			•		
Anmelder			•		
IMMUNO /	\G et	: al		•	
Behörd	e erst	ellt und wird dem Ann	ifungsbericht wurde von de nelder gemäß Artikel 36 üb nt 6 Blätter einschließlich	ermittelt.	nalen vorläufigen Prüfung beauftragt n
□ Au Ze	ıßerde	em liegen dem Bericht Angen, die geändert wur	ANLAGEN bei; dabei hande den und diesem Bericht zug	it es sich um Blätter grunde liegen, und/o	mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder der Blätter mit vor dieser Behörde rwaltungsrichtlinien zum PCT).
		en umfassen insgesan			
3. Dieser	Beric	ht enthält Angaben zu	folgenden Punkten:		
. 1	$\boxtimes$	Grundlage des Berid	hts		
. 11		Priorität			
111		_		eit, erfinderische Tä	tigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit
IV		MangeInde Einheitlid			v
V	Ø	Begründete Feststel der gewerblichen An	lung nach Artikel 35(2) hin ıwendbarkeit; Unterlagen ι	sichtlich der Neuhe und Erklärungen zu	it, der erfinderischen Tätigkeit und r Stützung dieser Feststellung
VI		Bestimmte angeführ	t <b>ę</b> Unterlagen		
VII		Bestimmte Mängel o	ler internationalen Anmeld	ung	
VIII	Ø	Bestimmte Bemerku	ngen zur internationalen A	nmeldung	
Datum der 8	inreic	hung des Antrags		Datum der Fertigstellu	ung dieses Berichts
02/04/199					0 4. 01. 99
	uftrag	schrift der mit der internal ten Behörde	ionalen vorläufigen	Bevollmächtigter Bedi	iensteter
16.		opäisches Patentamt 0298 München		Deffner, C-A	(130 (52) (140)
		. (+49-89) 2399-0, Tx: 523	3656 epmu d	Telefon (+49-89) 2399	9-8535
	гах	(: (+49-89) 2399-4465	i i	(, -0 00) 200	

THE BLANK USPO

#### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/AT97/00197

<ol> <li>Grundlage des B :</li> </ol>	richts
---------------------------------------	--------

I.	Grundlage des Brichts			
1.	Dieser Bericht wurde erste Artikel 14 hin vorgelegt wi nicht beigefügt, weil sie ke	urden, gelten im F	Rahmen diese	plätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach es Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm
	Beschreibung, Seiten:			
	1-14 un	sprüngliche Fassı	ıng	
	Patentansprüche, Nr.:			
	1-13 ur	sprüngliche Fassı	ung	
2.	Aufgrund der Änderungen	n sind folgende Ur	iterlagen fort	gefallen:
	☐ Beschreibung,	Seiten:		-
	☐ Ansprüche,	Nr.:		
	☐ Zeichnungen,	Blatt:		
3.	☐ Dieser Bericht ist ohr angegebenen Gründ eingereichten Fassur	en nach Auffassu	ng der Behör	en) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den rde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich )):
4.	Etwaige zusätzliche Beme	erkungen:		
۷.				lich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und d rungen zur Stützung dieser Feststellung
1.	Feststellung			
	Neuheit (N)	. Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-12 13
	Erfinderische Tätigkeit (E		Ansprüche Ansprüche	1- 12
	Gewerbliche Anwendbark		Ansprüche Ansprüche	1-13

2. Unterlagen und Erklärungen

si h B iblatt

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/AT97/00197

#### VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken:

siehe Beiblatt

#### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

- Folgende Dokumente stehen als nächstliegender Stand der Technik für den 1). Anmeldungsgegenstand gemäß den vorliegenden Patentansprüchen zur Verfügung:
  - (D1) EP-A-696595
  - (D2) EP-A-484464
- (D1) beschreibt auf Seite 4, Beispiel 1, einen Prozeß, welcher durch Beigabe von 2). Na- Caprylat zur Cohn Fraktion VI-1, siehe Zeile 35 folgend, eine Virus Inaktivierung und Präzipitation von alpha- und beta- Globulinen erreicht. Nach Wärmebehandlung wird über DEAE- Sephadex filtriert. Anschließend, Zeilen 58 folgende auf Seite 4 von (D1), wird über einen Ultrafilter gegen Na- Caprylat ausgetauscht um Metall- Verunreinigungen und Salze zu entfernen (letzte Zeile, Seite 4). Es wird anerkannt, daß gemäß Zeilen 35-38, Seite 4 (D1), Na- Caprylat als Fällungsmittel verwendet wird. Somit unterscheidet das Merkmal 'unter nichtpräzipitierenden Bedingungen das vorliegende Verfahren von (D1). Daher erscheinen vorliegende Ansprüche 1- 12 als neu im Hinblick auf den bekannt gewordenen Stand der Technik (Artikel 33(2) PCT).
- Vorliegender Anspruch 13 bezieht sich auf eine Zusammensetzung erhältlich 3). nach den vorliegenden Verfahren mit einem Gehalt, insbesondere von Aluminium, von weniger als 100 Mikrogramm/l. (D1) offenbart monomeres Albumin welches gemäß der Tabelle 3 auf Seite 5 (D1) 9 ppb Aluminium enthält bei einer Zitrat Konzentration von kleiner 0.037 mM. Die Lösung ist mit Na- Caprylat und Na- Tryptophanat stabilisiert. Diesbezüglich erscheint der Anmeldungsgegenstand gemäß dem Ansprüche 13 nicht als neu. Eine wie.in (D1) beschriebene Lösung könnte auch nach dem vorliegenden Verfahren erhalten werden (Artikel 33(2) PCT).
- Bezüglich Anspruch 13 wird angemerkt, daß der Ausdruck 'unerwünscht' in 4). Kombination mit 'vorzugsweise Aluminium' nicht limitierend ist und sich auf jedes Metall oder Metall- Ion bezieht abhängig von der Interpretation 'erwünscht' (Artikel 6 PCT).

- Von (D1) offenbart in Beispiel 3 den Zusammenhang zwischen Zitrat Ionen 5). Konzentration und der damit verbundenen Beschleunigung der Lösung von Aluminium Ionen aus der Glaswand bei Lagerung von Albumin Lösungen in Glasbehältnissen. Siehe auch Seite 5, Zeilen 3-4, wo die Schlußfolgerung gezogen wird, daß nicht der Typ des verwendeten Glases den Verlauf des Lösungsprozesses von Aluminium bestimmt, vorausgesetzt, daß die Zitrat Konzentration ausreichend gesenkt wurde (zum Limit der Detektierbarkeit). Die Anmelderin führt auf den Seite 4, erster voller Absatz, aus, daß überraschenderweise die enthaltenen Anionen entscheidend zur Entfernung der Metallkationen beitragen. Dies erscheint jedoch prinzipiell nicht überraschend hinsichtlich der bekannt gewordenen Affinität von Zitrat- Ionen zu Aluminium. Es erscheint prinzipiell nahegelegt, daß mit Senkung der Zitrat-Ionen Konzentration die Aluminium- Ionen Konzentration ebenfalls gesenkt wird.
  - (D2) offenbart den Austausch von Aluminium (multivalenten Kationen) gegen monovalente Kationen mittels Diaultrafiltration (siehe Beispiele).

Ausgehend von (D2) kann das Problem der vorliegenden Anmeldung mit der Bereitstellung eines weiteren Verfahrens zur Senkung der Aluminiumionen-Konzentration in Plasmaprotein- haltigen Arzneimitteln definiert werden. Die Anmelderin wählt ein nicht präzipitierendes Austauschverfahren um Zitratund Aluminiumionen gegen ein Mono- oder Dicarbonsäure Salz auszutauschen.

Solche Verfahren z.B. Diaultrafiltration sind bekannt und aus den Beispielen von (D2) zu entnehmen. (D2), Seite 2, Zeile 32, beschreibt den Austausch multivalenter gegen monovalente Metall- Kationen.

Vorliegendes Verfahren unterscheidet sich vom Stande der Technik indem dem Dialyse- Puffer ein Carboxylat zugesetzt wird.

In den vorliegenden Beispielen wird gezeigt, daß im Vergleich mit einer Diaultrafiltration gegen Wasser und einer Diaultrafiltration gegen Wasser plus Carboxylat sich eine verbesserte Senkung der Aluminiumionen Konzentration durch Zusatz eines Carboxylates zum Dialyse- Puffer erreicht wird. Es muß jedoch entgegengehalten werden, daß der nächtliegende Stand der Technik

diesbezüglich eine Diaultrafiltration gegen einen NaCl haltigen Dialyse- Puffer darstellt, siehe Beispiele von (D2). Diesbezüglich erscheint vorliegendes Verfahren keine besonderen unerwarteten Effekte aufzuweisen. Daher erscheint, zum gegenwärtigen Zeitpunkt, die Verwendung eines z.B. Acetat- haltigen Dialyse- Puffers eine im Rahmen der Fachperson übliche Vorgehensweise um den Gehalt von z.B. Aluminium Ionen zu senken. Dem Anmeldungsgegenstand der vorliegenden Ansprüche 1- 12 kann daher zum gegenwärtigen Zeitpunkt keine erfinderische Tätigkeit zuerkannt werden (Artikel 33(3) PCT).

Es wird angemerkt, daß, sollte die Anmelderin im nationalen Verfahren einen nicht nahegelegten Effekt der vorliegenden Carboxylat haltigen Dialyse- Puffer gegenüber NaCl haltigen Puffern überzeugend darlegen, einer erfinderischen Tätigkeit der Ansprüche 1- 12 zugestimmt wird.

M - -



# **PCT**

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowi Reg In 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES	siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit zutreffend, nachstehender Punkt 5	
R 33386	VORGEHEN		(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeld (Tag/Monat/Jahr)	egatum	(Trunestes) Frioritals datum (Tagrino nasoam)
PCT/AT 97/00197	10/09/19	97	16/09/1996
Anmelder			
IMMUNO AG et al.			
THIONG NA CO C.			
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int	e von der Internationaler ernationalen Būro ūberm	n Recherchenbehörde ei ittelt.	stellt und wird dem Anmelder gemäß
	au :	Blätter.	
Dieser internationale Recherchenbericht umfa  X Darüber hinaus liegt ihm jeweils ei	ne Kopie der in diesem E		agen zum Stand der Technik bei.
X Darūber hinaus liegt ihm jeweils ei	no respicación in circomo		
1. Bestimmte Ansprüche haben sie	ch als nicht recherchier	<b>bar erwiesen</b> (siehe Fel	d I).
2. Mangelnde Einheitlichkeit der E	rfindung(șiehe Feld II).		
3. In der internationalen Anmeldung i Recherche wurde auf der Grundla	st <b>ein Protokoll einer N</b> ge des Sequenzprotokol	ucleotid- und/oder Am ls durchgeführt,	inosäuresequenz offenbart; die internationale
	ısammen mit der internat		gereicht wurde.
das vo			meldung vorgelegt wurde,
	dem jedoch keine Erk	lärung beigefügt war, da	ß der Inhalt des Protokolls nicht über den Idung in der eingereichten Fassung hinausgeht.
	Offenbarungsgenalt d	er internationalen Annie	duling in der eingereichten Faseung amassgem
das v	on der Internationalen R	echerchenbehörde in di	e ordnungsgemäße Form übertragen wurde.
4. Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfind			
ر می	er vom Anmelder einger		
wurde	der Wortlaut von der Be	hörde wie folgt festgese	tzt.
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung			
	ler vom Anmelder einger		
	ante Dar Anmalderkan	n der Internationalen He	ngegebenen Fassung von dieser Behörde scherchenbehörde innerhalb eines Monats nach
demil	Datum der Absendung di	eses internationalen Re	cherchenberichts eine Stellungnahme vorlegen.
O F June de Abbildon e des Talabanness in	t mit der Zusemmenfess	ına zu veröffentlichen:	
6. Folgende Abbildung der <b>Zeichnungen</b> is	it mit der Zusammeniass om Anmelder vorgeschla		🗓 keine der Abb.
	ler Anmelder selbst keine		LAL
:	ier Anmeider seibst keine liese Abbildung die Erfind		
well d	ilese ynnlldruid die Gulud	aung besser kennzelom	<del></del>

A. KLASSIF IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07K14/76		
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikation und der IPK	
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol C07 K	e)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	veit diese unter die recherchierten Gebiete f	allen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete S	uchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 696 595 A (BAYER AG) 14. Febr	ruar 1996	1-13
Y	siehe Seite 4; Beispiel 1 siehe Seite 4, Zeile 59		1-13
Y	EP 0 484 464 A (KABI PHARMACIA AE 1992	3) 13.Mai	1-13
	in der Anmeldung erwähnt siehe Anspruch 1		
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
Besonder  "A" Veröffe aber r  "E" älteres Anme "L" Veröffe schein ander soll on ausge "O" Veröffe eine E "P" Veröffe dem b	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist eldedatum veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- enen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Senutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben	worden ist und mit der  zum Verständnis des der  oder der ihr zugrundeliegenden  stung; die beanspruchte Erfindung  shung nicht als neu oder auf  schtet werden  stung; die beanspruchte Erfindung  eit beruhend betrachtet  einer oder mehreren anderen  Verbindung gebracht wird und  naheliegend ist  Patentfamilie ist
	Abschlusses der internationalen Recherche  17. Februar 1998	Absendedatum des internationalen Re	
<u> </u>	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	-
	Puropassers Faternami, F.B. 3516 Faternami 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Deffner, C-A	

1

#### INTERMITIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In tional Application No
PCT/AT 97/00197

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0696595 A	14-02-96	US 5561115 A AU 684202 B AU 2839095 A CA 2155630 A CN 1120439 A JP 8176010 A	01-10-96 04-12-97 22-02-96 11-02-96 17-04-96 09-07-96
EP 0484464 A	13-05-92	SE 500110 C DE 69024806 D DE 69024806 T JP 8022873 B JP 4506349 T NO 300503 B AT 132905 T AU 632147 B AU 5946490 A CA 2058958 A ES 2031438 T SE 8902317 A WO 9100290 A US 5229498 A	18-04-94 22-02-96 23-05-96 06-03-96 05-11-92 09-06-97 15-01-96 17-12-92 17-01-91 28-12-90 16-03-96 28-12-90 10-01-91 20-07-93

# WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: WO 98/12225 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: C07K 14/76 **A3** (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 26. März 1998 (26.03.98)

PCT/AT97/00197 (21) Internationales Aktenzeichen:

(22) Internationales Anmeldedatum: 10. September 1997

(10.09.97)

(30) Prioritätsdaten: A 1633/96 16. September 1996 (16.09.96) AT

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): IMMUNO AKTIENGESELLSCHAFT [AT/AT]; Industriestrasse 67, A-1221 Wien (AT).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): TESCHNER, Wolfgang [DE/AT]; Gestettengasse 19/14, A-1030 Wien (AT). LIN-NAU, Yendra [AT/AT]; Lavendelweg 24, A-1224 Wien (AT). HERBSTHOFER, Sonja [AT/AT]; Kapellengasse 42, A-2413 Berg (AT). IGEL, Herwig [AT/AT]; Hardtgasse 33, A-1190 Wien (AT).

(74) Anwälte: SONN, Helmut usw.; Riemergasse 14, A-1010 Wien (AT).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CN, CZ, HU, ID, IL, JP, KR, MX, NO, PL, RU, SI, SK, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veräffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 23. April 1998 (23.04.98)

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCING A PLASMA PROTEIN-CONTAINING MEDICAMENT

(54) Bezeichnung: VERFARHEN ZUR HERSTELLUNG EINES PLASMAPROTEIN-HÄLTIGEN ARZNEIMITTELS

(57) Abstract

This invention describes a process for producing a plasma protein-containing medicament essentially free of undesired metals out of citrate plasma or a citrate-containing plasma fraction. This process consists of the following steps: replacement of the citrate and, optionally, the citrate-bound metals in a plasma protein-containing solution by a water soluble mono- or dicarboxylate or an organic monoor dicarboxylic acid under non-precipitating conditions, production of the plasma protein or the plasma proteins, and production of the medicament.

#### (57) Zusammenfassung

Beschrieben wird ein Verfahren zur Herstellung eines Plasmaprotein-hältigen Arzneimittels, das im wesentlichen frei von unerwünschten Metallen ist, aus Zitratplasma oder einer zitrathältigen Plasmafraktion, welches die folgenden Schritte umfasst: Austauschen des Zitrats und gegebenenfalls zitratgebundener Metalle in einer Plasmaprotein-hältigen Lösung gegen ein wasserlösliches Mono- oder Dicarboxylat bzw. eine organische Mono- oder Dicarbonsäure unter nicht-präzipitierenden Bedingungen, Gewinnen des Plasmaproteins oder der Plasmaproteine und Fertigstellen des Arzneimittels.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No PCT/AT 97/00197

		·
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C07K14/76		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification	fication and IPC	
B. FIELDS SEARCHED		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification system followed by classifi	ation symbols)	
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that	at such documents are included in the fields sea	rched
Electronic data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)	
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category o Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X EP 0 696 595 A (BAYER AG) 14 Fe	ebruary 1996	1-13
see page 4; example 1 Y see page 4, line 59	:	1-13
Y EP 0 484 464 A (KABI PHARMACIA 1992	1-13	
cited in the application see claim 1		
,		
		. ~~
		<u>.</u>
Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
*A* document defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th	the application but
considered to be of particular relevance  *E* earlier document but published on or after the international filing date	invention  "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno	t be considered to
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an in document is combined with one or m	plaimed invention eventive step when the
other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	ments, such combination being obvior in the art.  *&" document member of the same patent	us to a person skilled
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report
17 February 1998	0 6. 03. 98	
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized afficer	
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Deffner, C-A	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation & Application No PCT/AT 97/00197

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0696595 A	14-02-96	US 5561115 A AU 684202 B AU 2839095 A CA 2155630 A CN 1120439 A JP 8176010 A	01-10-96 04-12-97 22-02-96 11-02-96 17-04-96 09-07-96
EP 0484464 A	13-05-92	SE 500110 C DE 69024806 D DE 69024806 T JP 8022873 B JP 4506349 T NO 300503 B AT 132905 T AU 632147 B AU 5946490 A CA 2058958 A ES 2031438 T SE 8902317 A WO 9100290 A US 5229498 A	18-04-94 22-02-96 23-05-96 06-03-96 05-11-92 09-06-97 15-01-96 17-12-92 17-01-91 28-12-90 16-03-96 28-12-90 10-01-91 20-07-93

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internatic ...des Aktenzeichen PCT/AT 97/00197

A. KLASSIF IPK 6	izierung des anmeldungsgegenstandes C07K14/76						
Nach der Inte	Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK						
	ICHIERTE GEBIETE						
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow						
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	me der Datenbank und evtl. verwendete S	uchbegriffe)				
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.				
х	EP 0 696 595 A (BAYER AG) 14.Febr siehe Seite 4; Beispiel 1	1-13					
Y	siehe Seite 4, Zeile 59	1-13					
Y	EP 0 484 464 A (KABI PHARMACIA AB 1992 in der Anmeldung erwähnt siehe Anspruch 1 	3) 13.Mai	1-13				
		X Siehe Anhang Patentfamilie					
<ul> <li>Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :</li> <li>*A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</li> <li>*E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</li> <li>*L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichung salle der die aus einem anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</li> <li>*O' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlichung von besonderen Bedeutung; die beanspruchte Erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung micht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zu</li></ul>							
:	17.Februar 1998	0 6. 03. 98					
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk T.J. 4231 70 240 240 T. 21 551 epp pl	Bevollmächtigter Bediensteter					
1	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Deffner, C-A						

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internation. -s Aktenzeichen
PCT/AT 97/00197

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0696595 A	14-02-96	US 5561115 A AU 684202 B AU 2839095 A CA 2155630 A CN 1120439 A JP 8176010 A	01-10-96 04-12-97 22-02-96 11-02-96 17-04-96 09-07-96
EP 0484464 A	13-05-92	SE 500110 C DE 69024806 D DE 69024806 T JP 8022873 B JP 4506349 T NO 300503 B AT 132905 T AU 632147 B AU 5946490 A CA 2058958 A ES 2031438 T SE 8902317 A WO 9100290 A US 5229498 A	18-04-94 22-02-96 23-05-96 06-03-96 05-11-92 09-06-97 15-01-96 17-12-92 17-01-91 28-12-90 16-03-96 28-12-90 10-01-91 20-07-93

# PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation <sup>6</sup> :		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/12225
C07K 14/76	A2	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 26. März 1998 (26.03.98)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/AT  (22) Internationales Anmeldedatum: 10. Septem		KR, MX, NO, PL, RU, SI, SK, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,
(30) Prioritätsdaten: A 1633/96 16. September 1996 (16.09.9)	96) A	Veröffentlicht Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): II AKTIENGESELLSCHAFT [AT/AT]; Industriesti A-1221 Wien (AT).		
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): TESCHNER, V [DE/AT]; Gestettengasse 19/14, A-1030 Wien (A NAU, Yendra [AT/AT]; Lavendelweg 24, A-12 (AT). HERBSTHOFER, Sonja [AT/AT]; Kapellen A-2413 Berg (AT). IGEL, Herwig [AT/AT]; Hardt	T). LII 24 Wi gasse 4	N- en   2,

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCING A PLASMA PROTEIN-CONTAINING MEDICAMENT

(54) Bezeichnung: VERFARHEN ZUR HERSTELLUNG EINES PLASMAPROTEIN-HÄLTIGEN ARZNEIMITTELS

#### (57) Abstract

This invention describes a process for producing a plasma protein-containing medicament essentially free of undesired metals out of citrate plasma or a citrate-containing plasma fraction. This process consists of the following steps: replacement of the citrate and, optionally, the citrate-bound metals in a plasma protein-containing solution by a water soluble mono- or dicarboxylate or an organic monoor dicarboxylic acid under non-precipitating conditions, production of the plasma protein or the plasma proteins, and production of the medicament.

#### (57) Zusammenfassung

A-1190 Wien (AT).

(74) Anwälte: SONN, Helmut usw.; Riemergasse 14, A-1010 Wien

Beschrieben wird ein Verfahren zur Herstellung eines Plasmaprotein-hältigen Arzneimittels, das im wesentlichen frei von unerwünschten Metallen ist, aus Zitratplasma oder einer zitrathältigen Plasmafraktion, welches die folgenden Schritte umfasst: Austauschen des Zitrats und gegebenenfalls zitratgebundener Metalle in einer Plasmaprotein-hältigen Lösung gegen ein wasserlösliches Mono- oder Dicarboxylat bzw. eine organische Mono- oder Dicarbonsäure unter nicht-präzipitierenden Bedingungen, Gewinnen des Plasmaproteins oder der Plasmaproteine und Fertigstellen des Arzneimittels.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	- r						
AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal	*	
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 98/12225 PCT/AT97/00197

# Verfahren zur Herstellung eines Plasmaproteinhältigen Arzneimittels

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines Plasmaprotein-hältigen Arzneimittels, das im wesentlichen frei von unerwünschten Metallen ist, aus Zitratplasma oder einer zitrathältigen Plasmafraktion.

Humanes Albumin stellt mit einer Konzentration von 35-50 g/l die Hauptkomponente in Plasma dar. Seine therapeutische Verwendung ist seit langem bekannt, beispielsweise ist eine Verabreichung von Albumin bei akutem Blut- oder Plasmaverlust oder bei Versagen der vasomotorischen Regulation angezeigt. Da der osmotische Druck einer 20 %igen (25 %igen) Albuminlösung ungefähr das 4-fache (5-fache) des normalen menschlichen Serums beträgt, beruht die Wirkung von Albumin vorwiegend auf dessen Fähigkeit, den osmotischen Druck aufrechtzuerhalten.

Humanalbumin-Präparationen werden aus humanem Plasma durch mehrfache Fraktionierung, beispielsweise durch eine Fraktionierung nach Cohn, gewonnen oder mittels rekombinanter Verfahren hergestellt. Durch verschiedene Materialien während der Herstellung oder bei Lagerung der Albumin-Lösung in Glasbehältern gelangt Aluminium in die Albumin-Präparation, so daß der Endgehalt an Aluminium in den entsprechenden Präparationen beträchtlich sein kann.

Aluminium, welches eines der am meisten vorkommenden Elemente in der Natur darstellt, wurde in jüngster Zeit immer mehr in Zusammenhang mit unterschiedlichen Erkrankungen des menschlichen Körpers gebracht, vorwiegend mit Erkrankungen des Nerven- und Knochensystems. Während Lunge und Gastrointestinaltrakt eine effiziente Barriere für die Aufnahme von Aluminium bilden, ist diese Barriere bei Patienten, die intravenöse Präparate verabreicht bekommen, nicht mehr aufrecht, und das in den verabreichten Präparationen gegebenenfalls vorhandene Aluminium kann ungehindert aufgenommen werden. So berichteten beispielsweise D.S. Milliner

et al. (N.Engl.J.Med. (1985), 312, S. 165-167), daß einige Albumin-Produkte mit großen Mengen an Aluminium zu Knochenerkrankungen oder Enzephalitis führten. Aluminium wird zunehmend auch in Zusammenhang mit der Alzheimer-Erkrankung gebracht.

Es wurden daher Anstrengungen unternommen, den Aluminium-Gehalt, beispielsweise von Albumin-Präparationen, niedrig zu halten. Aus der US-PS 5 372 997 ist beispielsweise ein Verfahren zur Reduktion des Aluminiumgehalts in Albumin-Präparationen durch Verwendung spezieller Glasbehälter einerseits und durch Behandlung mit einem Anionenaustauscher andererseits bekannt. Das Herauslösen des Aluminiums aus Glasbehältern wird durch die Verwendung eines speziellen, aluminiumarmen Glases und durch eine Dealkalisierung der inneren Oberfläche mit Ammoniumsulfatlösung oder mit schwefeliger Säure verhindert. Desweiteren wird eine Behandlung mit einem Kationenaustauscher durchgeführt. Zur Hitzebehandlung der Albuminlösung werden dann schließlich die hierfür gängigen Stabilisatoren, wie Natrium-N-Acetyltryptophan oder Natriumcaprylat zugesetzt.

Aus der EP-0 484 464-B1 ist ein Verfahren zum Reinigen eines Albumins von mehrwertigen Metallionen, die daran gebunden sind, bekannt, indem sie durch einwertige Metallionen, beispielsweise durch Ammonium- oder Alkalimetallionen ersetzt werden.

Auch aus der US-PS 5 250 663 ist ein Verfahren bekannt, nach dem ein im wesentlichen aluminiumfreies Albumin erhalten werden kann. Bei diesem Verfahren wird von einer Albumin-hältigen Fraktion, beispielsweise einer Cohn-Fraktion, ausgegangen, und zunächst werden verschiedene Fällungen durchgeführt. U.a. wird eine Hitze-Schockbehandlung in Gegenwart von Natriumcaprylat als Stabilisator und 10 bis 20 % Ethanol durchgeführt. Diese Lösung wird schließlich einer Ultrafiltration und einer Diafiltration unterworfen. Nach der Diafiltration sind Aluminium und andere Verunreinigungen entfernt, als Salze werden für die Diafiltration schwache Salzlösungen, wie 3 % NaCl, Natriumacetat oder in einigen Fällen Natriumcaprylat-Lösungen verwendet. Bei dieser Verwendung von Caprylat kommt es jedoch zu keinem Austausch von

- 3 -

Salzen, da bereits vor der Diafiltration Caprylat als Stabilisator für die Hitzeschockbehandlung zugesetzt worden ist; es befinden sich also immer noch wesentliche Mengen an Zitrationen im Präparat.

Wie beispielsweise in J.C. May et al. (1992) (Vox Sang., 62, S. 65-69) beschrieben, spielt für die Aufnahme von Aluminium die Anwesenheit von Zitrationen, die eine hohe Affinität zu Aluminium aufweisen, eine wesentliche Rolle (siehe hierzu auch z.B. R.B. Martin (1986), J.Inorgan.Biochem., 28, S. 181-187), und dabei stellt die bloße Anwesenheit von Zitrationen bei sämtlichen Präparationen ein generelles Risiko für Metallionenkontaminationen dar.

In der EP-0 696 595-Al werden bei einem Verfahren, bei welchem Caprylat zur Fraktionierung von Albumin verwendet wird, die Zitrationen im Zuge einer DEAE-Sephadex-Chromatographie entfernt. Hierbei kommt es jedoch zu keinem einfachen Austausch von Zitrationen gegen andere Ionen, sondern zu einer - aufgrund der hohen Kosten für die DEAE-Sephadex-Anionenaustauscher - aufwendigen Abtrennung von Zitrat.

a la Agrana

Die vorliegende Erfindung stellt sich zur Aufgabe, ein neues und einfaches Verfahren zur Vermeidung bzw. Reduktion von unerwünschten Metallen in Plasmaprotein-hältigen Arzneimitteln zur Verfügung zu stellen, bei welchem sowohl die unerwünschten Metalle im Laufe des Herstellungsverfahrens entfernt werden, als auch eine Kontamination der fertiggestellten Präparate bei der Lagerung in metallhältigen Behältern verhindert bzw. reduziert wird.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch ein Verfahren der eingangs erwähnten Art gelöst, welches die folgenden Schritte umfaßt:

- Austauschen des Zitrats und gegebenenfalls zitratgebundener Metalle in einer Plasmaprotein-hältigen Lösung gegen ein wasserlösliches Mono- oder Dicarboxylat bzw. eine organische Mono- oder Dicarbonsäure unter nicht-präzipitierenden Bedin-

WO 98/12225 PCT/AT97/00197

- ·4 -

gungen,

- Gewinnen des Plasmaproteins oder der Plasmaproteine und
- Fertigstellen des Arzneimittels.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß gerade die in der Plasmaprotein-hältigen Lösung enthaltenen Anionen entscheidend zur Entfernung der Metallkationen beitragen.

Im Gegensatz zu dem in der US-PS 5 250 663 beschriebenen Verfahren wird nicht nur Natriumcaprylat einer zitrathältigen Lösung bzw. einem zitrathältigen Niederschlag zugesetzt, sondern das Zitrat, welches einerseits gebundene Metallionen in komplexierter Form tragen kann als auch für die Herauslösung von unerwünschten Metallen im Rahmen des Herstellungsverfahrens bzw. bei der Lagerung des fertiggestellten Arzneimittels verantwortlich ist, wird durch ein wasserlösliches Mono- oder Dicarboxylat ersetzt.

Es hat sich nämlich gezeigt, daß, wenn Zitrationen-enthaltende Präparationen gefällt und danach in einem Zitrationen-freien Puffer aufgenommen werden, die neue Lösung immer noch erhebliche Anteile an Zitrationen enthalten kann. Da die meisten Fraktionierungsverfahren bei der Gewinnung von pharmazeutischen Präparationen aus Plasma - welchem fast ausnahmslos bei der Entnahme Zitrat zugegeben wird - ein oder mehrere Fällungsschritte aufweisen, stellt daher das erfindungsgemäße Austauschverfahren für Zitrationen eine interessante Möglichkeit für eine einfache, kostengünstige und effiziente Entfernung von Zitrationen dar, welche leicht in bereits etablierte Verfahrensabläufe einbezogen werden kann.

Als Plasmafraktion dient beispielsweise eine Fraktion, die nach der Cohn-Fraktionierung erhalten wird. Beispielsweise wird für die Herstellung von Albumin ein Albumin-hältiger Niederschlag der Cohn-Fraktionierung verwendet.

Um einen möglichst vollständigen Austausch des Zitrats herbeiführen zu können, muß daher der Austauschschritt unter nichtpräzipitierenden Bedingungen durchgeführt werden, da ansonsten - wie erwähnt - die Gefahr besteht, daß das Zitrat durch seine hohe Affinität zum gefällten Protein nur unzureichend entfernt werden kann. Bevorzugterweise erfolgt der Austausch des Zitrats zu einem frühen Zeitpunkt im Herstellungsverfahren.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird als Plasmaprotein-hältiges Arzneimittel ein Arzneimittel, enthaltend ein oder mehrere Faktoren der Gerinnung und Fibrinolyse, Immunglobuline, Glykoproteine und/oder Albumin, hergestellt. Als Gerinnungs- und Fibrinolysefaktoren kommen dabei insbesondere Fibrinogen, Prothrombin, die Faktoren V, VII, VIII, IX, X, XI, XII und XIII, gegebenenfalls in deren aktivierter Form, von Willebrand-Faktor, aber auch Antikoagulantien, wie Heparin, Heparinoide oder Cumarinderivate, oder Fibrinolytika, wie Streptokinase, Urokinase, Pro-Urokinase, t-PA oder Plasmin in Betracht. Als Immunglobuline können verschiedene Präparate, enthaltend Immunglobuline der Klassen IgG, IgA, IgM und Gemische derselben, gegebenenfalls in hohen Titern, hergestellt werden.

Als Glykoprotein kommt beispielsweise Orosomucoid in Frage.

Bevorzugterweise wird zum Austauschen des Zitrats ein Salz einer organischen Carbonsäure mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen verwendet, wobei ein Caprylat oder ein Tartrat oder Gemische davon besonders bevorzugt werden.

Für die Zwecke der vorliegenden Erfindung ist auch eine organische Mono- oder Dicarbonsäure als Mono- oder Dicarboxylat zu verstehen, da der Austausch des Zitrats in Lösung ohnehin immer gegen das Säureanion erfolgt. Bevorzugterweise wird zum Austauschen des Zitrats eine organische Mono- oder Dicarbonsäure mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen verwendet.

Das erfindungsgemäße Verfahren hat sich als ganz besonders geeignet zur Herstellung von Plasmaprotein-hältigen Arzneimitteln erwiesen, die speziell im Hinblick auf ihre Aluminium-Kontamination hervorragende Eigenschaften aufweisen, indem sie im wesentlichen frei von jeglichem detektierbaren Aluminium sind.

Wie erwähnt, muß das Austauschen des Zitrats unter nicht-präzipitierenden Bedingungen erfolgen. Vorzugsweise wird der Austauschschritt während einer Diafiltration, Ultrafiltration bzw. während eines chromatographischen Verfahrens vorgenommen, da sich diese Schritte als besonders geeignet für einen einfachen, kostengünstigen und effizienten Austausch herausgestellt haben.

Die Bedingungen während des Austauschschrittes hängen von dem verwendeten Verfahren ab und werden insbesondere so gewählt, daß der Austausch des Zitrats und gegebenenfalls auch zitratgebundener Metalle möglichst vollständig erfolgt. Deshalb sind entsprechende verfahrensbestimmende Parameter, insbesondere Temperatur, Dauer des Austauschschrittes und Konzentration an jeweiligem Mono- oder Dicarboxylat bzw. an Mono- oder Dicarbonsäure, zu optimieren.

Vorzugsweise liegt die Temperatur während des Austausches in einem Bereich zwischen 0 und 50°C, weiters bevorzugt in einem Bereich zwischen 10 und 30°C, am meisten bevorzugt bei etwa Raumtemperatur. Die jeweilige Zeitspanne für den Austausch ist insbesondere von dem Verhältnis von auszutauschendem Volumen zu Membranoberfläche und von der Temperatur abhängig und beträgt vorzugsweise mindestens 30 Minuten, insbesondere liegt die Zeitspanne in einem Bereich zwischen 30 Minuten und mehreren Stunden.

Im allgemeinen ist ein Parameter wie die Zeitspanne gerade auch von dem jeweiligen Austauschvolumen des entsprechenden Materials abhängig. Vorzugsweise beträgt das Austauschvolumen mindestens das 5-fache, am meisten bevorzugt mindestens das 30-fache der Ausgangslösung, und die Zeitspanne für den Austausch wird dementsprechend bemessen.

Die Konzentration an Mono- oder Dicarboxylat bzw. Mono- oder Dicarbonsäure liegt vorzugsweise in einem Bereich zwischen 0,001 und 10 mol/l, am meisten bevorzugt in einem Bereich zwischen

0.001 und 1 mol/l.

Beispielsweise wird Natriumcaprylat in einer Konzentration zwischen 1,0 mmol/l und 1,5 mol/l zugegeben, vorzugsweise in einem Bereich zwischen 1,0 mmol/l und 25 mmol/l.

Natriumacetat wird beispielsweise in einer Konzentration zwischen 1 mmol/l und 5,5 mol/l, vorzugsweise zwischen 50 mmol/l und 1,0 mol/l, zugegeben.

Das Natriumsalz der Hexansäure wird beispielsweise in einer Konzentration zwischen 1,0 mmol/l und 1,0 mol/l, vorzugsweise in einem Bereich zwischen 5,0 mmol/l und 0,1 mol/l, zugesetzt.

Natriumtartrat kann in einer Konzentration zwischen 1,0 mmol/l und 1,2 mol/l, vorzugsweise zwischen 10,0 mmol/l und 0,2 mol/l, zugesetzt werden.

Für Salze höherer Säuren sind also die effizienten Mengen bereits im Bereich von 0,001 bis 0,1 mol/l zu finden, während Salze niedrigerer Säuren vorzugsweise in etwas höherer Konzentration zugesetzt werden.

Ein weiterer verfahrensbestimmender Parameter ist der pH-Wert der Lösung. Dieser liegt vorzugsweise bei pH 6 bis 8, am meisten bevorzugt bei pH 6,5 bis 7,5.

In der Lösung können neben Carboxylat bzw. Carbonsäure auch anorganische Salze, wie z.B. Natrium- oder Kalium-Salze, zur Erhöhung der Ionenstärke enthalten sein. Beispielsweise ist eine mindestens 4 %ige Natriumchloridlösung enthalten. Desweiteren können verschiedene Puffersalze enthalten sein.

Als Materialien für das jeweilige Austauschverfahren kommen insbesondere kommerziell erhältliche Materialien, wie z.B. Diafiltrationsmembranen, Ultrafiltrationseinheiten, diverse chromatographische Gele, Molekularsiebe und weitere, in Frage. Alle diese Materialien können auf organischer oder anorganischer Basis sein; sie können synthetischen oder biologischen Ursprungs sein.

Es zeigte sich, daß das erfindungsgemäße Verfahren dann besonders vorteilhaft ist, wenn die Plasmaprotein-hältige Lösung vor dem Austauschen gereinigt und/oder ankonzentriert wird.

Wie bei allen Arzneimitteln, welche auf Plasma als Rohstoff basieren, sollten auch im Rahmen des erfindungsgemäßen Herstellungsverfahrens ein oder mehrere Schritte zur Inaktivierung gegebenenfalls vorhandener Viren vorgesehen werden.

Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens betrifft daher ein Verfahren, bei welchem die Plasmaprotein-hältige Lösung vor und/oder nach dem Austauschen zur Inaktivierung gegebenenfalls vorhandener Viren behandelt, vorzugsweise hitzebehandelt, wird. Gängige Virus-Inaktivierungshandlungen, welche im Rahmen des vorliegenden Verfahrens eingesetzt werden können, sind in der EP-0 159 311, der EP-0 519 901 oder der EP-0 674 531 beschrieben.

Besonders günstig ist, wenn vor einer Virus-Inaktivierungsbehandlung das gewonnene Plasmaprotein noch einer Dialyse gegen ein salzarmes Mittel, z.B. Wasser, unterworfen wird. Hierbei kann immer noch ein zusätzlicher stabilisierender Effekt für das Plasmaprotein auf Grund der Gegenwart des Mono- oder Dicarboxylats gegeben sein. Das Gewinnen des Plasmaproteins oder der Plasmaproteine und das Fertigstellen des Arzneimittels sollten vorzugsweise ausschließlich mit zitratfreien Komponenten vorgenommen werden, um die erneute Kontamination des Präparats mit Zitrationen, welche bei längerer Lagerung für eine erneute Kontamination mit Metallionen verantwortlich sind, zu vermeiden.

Das erfindungsgemäße Verfahren hat sich zwar als ganz besonders geeignet zur Entfernung von Aluminiumionen bzw. zur Verhinderung einer erneuten Kontamination mit Aluminiumionen während der Lagerung der Arzneimittel herausgestellt. Gleichwohl können aber auch andere Metallionen, von welchen bekannt ist, daß sie Plasmaprotein-hältige Arzneimittel kontaminieren können, wie z.B.

- 9 -

Aluminium-ähnliche Metalle, Cadmium, Zink, Blei, Eisen, und weitere, effizient reduziert werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher auch ein Plasmaprotein-hältiges Arzneimittel, welches nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhältlich ist und einen Gehalt an unerwünschtem Metall von weniger als 100  $\mu$ g/l, vorzugsweise von weniger als 10  $\mu$ g/l, insbesondere von weniger als 200 ng/l, ermittelt beispielsweise durch Atomabsorptions-Spektroskopie, aufweist, wobei dieser Höchstgehalt auch nach längerer Lagerung, sogar bei Lagerung von über 5 Jahren, nicht überschritten wird.

Das erfindungsgemäße Plasmaprotein-hältige Arzneimittel kann in den verschiedensten aus dem Stand der Technik bekannten Behältern (Containern) gelagert werden. Derartige Behälter können aus Glas, Kunststoff, Metallen oder Kombinationen davon bestehen. Die Behälter können auch speziell vorbehandelt sein, so kann beispielsweise die Oberfläche silikonisiert sein. Als Gläser können sowohl Hartgläser als auch Weichgläser (siehe beispielsweise Gläser, Klassifikation USP 23, S. 1781) verwendet werden.

Insbesondere weist das erfindungsgemäße Plasmaprotein-hältige Arzneimittel auch bei Lagerung in Hartgläsern einen geringen Gehalt an unerwünschten Metallen auf, besonders bevorzugt beträgt dieser weniger als 100  $\mu$ g/l, mehr bevorzugt weniger als 10  $\mu$ g/l, am meisten bevorzugt weniger als 200 ng/l.

٠.. ..٤

Die vorliegende Erfindung wird an Hand der folgenden Beispiele, auf die sie jedoch nicht eingeschränkt sein soll, näher erläutert.

#### Beispiel 1:

Ein Niederschlag der Cohn-Fraktionierung, der Albumin in einer Reinheit von >95 % enthält, wird 1+2 (G/V; 1 kg in 2 l) in 50 g/l NaCl-Lösung bei neutralem pH-Wert gelöst. Die Lösung wird bei +4°C kontinuierlich gegen Wasser mit einer regenerierten Zellulosemembran diafiltriert. Dabei wird 0,1 mmol Caprylat pro

g Protein zugesetzt.

In der nachstehenden Tabelle 1 a) sind die Aluminiumabreicherung und die Zitratabreicherung nach der Diafiltration ohne Zusatz eines Carboxylats, wie beispielsweise Caprylat, Tartrat, Salz der Hexansäure oder eines Acetats dargestellt.

### TABELLE 1:

## <u>a)</u> ohne Zugabe eines Carboxylats:

	Aluminiumgehalt		Zitratgehalt	
Probe	μg/g Protein	in %	µmol/g Protein	in %
vor Diafiltration	2,802	100,0	166	100,0
Diakonzentrat	0,704	25,1	8,6	5,2

Die folgende Tabelle 1 b) zeigt die Aluminiumabreicherung und die Zitratabreicherung nach der Diafiltration mit Zusatz von 0,1 mmol Caprylat.

1 b) mit Zugabe von Caprylat

	Aluminiumg	ehalt	Zitratgehalt		
Probe	μg/g Protein	in %	μmol/g Protein	in %	
vor Diafiltration	2,999	100,0	139,5	100,0	
Diakonzentrat	0,096	3,2	1,1	0,8	

- 11 -

Ein Vergleich dieser Tabelle mit der Tabelle 1 a), also den entsprechenden Abreicherungen ohne Zusatz eines Caprylats, zeigt deutlich, daß mit einer 0,1 mmol Caprylatzugabe pro g Protein eine deutlich höhere Abreicherung an Zitrat und Aluminium zu erreichen ist, als dies ohne Zugabe eines Carboxylats, wie beispielsweise von Caprylat, der Fall ist.

### Beispiel 2:

Ein Albumin-hältiger Niederschlag wird wie in Beispiel 1 beschrieben gelöst und anschließend diafiltriert. Dabei werden 0,5 mmol eines Natriumsalzes der Hexansäure pro g Protein zugesetzt. Nach Abschluß der Diafiltration ergeben sich folgende Aluminiumund Zitratabreicherungen (Tabelle 2).

TABELLE 2:

*	Aluminiumge	ehalt	Zitratgehalt		
Probe	μg/g Protein		μmol/g Protein	in %	
vor Diafiltration	3,368	100,0	135	100,0	
Diakonzentrat	0,127	3,8	1,8	1,3	

Wie aus dieser Tabelle im Vergleich zu Tabelle 1 a) deutlich hervorgeht, ist mit einer Zugabe von 0,5 mmol eines Natriumsalzes der Hexansäure pro g Protein eine deutlich höhere Abreicherung an Zitrat und Aluminium zu erreichen, als dies ohne Zugabe des Hexansäuresalzes der Fall ist.

### Beispiel 3:

Ein Niederschlag der Cohn-Fraktionierung, der Albumin in einer

Reinheit von >95 % enthält, wird 1+2 (G/V; 1 kg in 2 l) in 50 g/l NaCl-Lösung bei neutralem pH-Wert gelöst. Die Lösung wird bei +4°C kontinuierlich gegen Wasser mit einer regenerierten Zellulosemembran diafiltriert. Dabei werden 5 mmol Acetat pro g Protein zugesetzt.

In der nachstehenden Tabelle 3 sind die Aluminiumabreicherung und die Zitratabreicherung nach der Diafiltration ohne Zusatz von 5 mmol Acetat pro g Protein dargestellt.

TAB	<u> طبلياظ</u>	i., .	3 :

	Aluminiumg	ehalt	Zitratgehalt		
Probe	μg/g Protein	in %	µmol/g Protein	in %	
vor Diafiltration	3,95	100,0	155	100,0	
Diakonzentrat	0,3	7,6	2,6	1,7	

Wie aus dieser Tabelle im Vergleich zu Tabelle 1 a) deutlich hervorgeht, ist mit einer Zugabe von 5 mmol Acetat pro g Protein eine deutlich höhere Abreicherung an Zitrat und Aluminium zu erreichen, als dies ohne Zugabe des Acetats der Fall ist.

### Beispiel 4:

Ein Albumin-hältiger Niederschlag wird wie in Beispiel 1 beschrieben gelöst und anschließend diafiltriert. Dabei wird 1,0 mmol Tartrat pro g Protein zugesetzt. Nach Abschluß der Diafiltration ergeben sich folgende Aluminium- und Zitratabreicherungen (Tabelle 4).

- 13 TABELLE 4:

	Aluminiumgehalt		Zitratgehalt	
Probe	μg/g Protein	in %	μmol/g Protein	in %
vor Diafiltration	6,29	100,0	129	100,0
Diakonzentrat	0,62	9,9	1,0	0,8

Wie aus dieser Tabelle im Vergleich zu Tabelle 1 a) deutlich hervorgeht, ist mit einer Zugabe von 1,0 mmol Tartrat pro g Protein eine deutlich höhere Abreicherung an Zitrat und Aluminium zu erreichen, als dies ohne Zugabe von Tartrat der Fallist.

### Patentansprüche:

- 1. Verfahren zur Herstellung eines Plasmaprotein-hältigen Arzneimittels, das im wesentlichen frei von unerwünschten Metallen
  ist und auch bei Lagerung in metallhältigen Behältern keine Metalle aufnimmt, aus Zitratplasma oder einer zitrathältigen Plasmafraktion, welches Verfahren die folgenden Schritte umfaßt:
- Austauschen des Zitrats und gegebenenfalls zitratgebundener Metalle in einer Plasmaprotein-hältigen Lösung gegen ein wasserlösliches Mono- oder Dicarboxylat bzw. eine organische Mono- oder Dicarbonsäure unter nicht-präzipitierenden Bedingungen,
- Gewinnen des Plasmaproteins oder der Plasmaproteine und
- Fertigstellen des Arzneimittels.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Plasmaprotein-hältiges Arzneimittel ein Arzneimittel, enthaltend ein oder mehrere Plasmaproteine, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus den Faktoren der Gerinnung und Fibrinolyse, Immunglobulinen, Glykoproteinen und Albumin, hergestellt wird.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß zum Austauschen des Zitrats ein Salz einer organischen Carbonsäure mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen verwendet wird.
- 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß zum Austauschen des Zitrats ein Caprylat und/oder ein Tartrat verwendet wird.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß zum Austauschen des Zitrats eine organische Monooder Dicarbonsäure mit 2 bis 4 Kohlenstoffatomen verwendet wird.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß ein Plasmaprotein-hältiges Arzneimittel, das im wesentlichen frei von Aluminium ist, hergestellt wird.

WO 98/12225 PCT/AT97/00197

- 15 -

- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Austauschen des Zitrats während einer Diafiltration, Ultrafiltration, einer Gelpermeationschromatographie bzw. eines chromatographischen Trennverfahrens vorgenommen wird, welche die Abtrennung des Proteins von Salzen erlauben.
- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Plasmaprotein-hältige Lösung vor dem Austauschen gereinigt und/oder ankonzentriert wird.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Plasmaprotein-hältige Lösung vor und/oder nach dem Austauschen zur Inaktivierung gegebenenfalls vorhandener Viren behandelt, vorzugsweise hitzebehandelt, wird.
- 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Virusinaktivierungsbehandlung unmittelbar nach dem Gewinnen des Plasmaproteins in Gegenwart des Mono- oder Dicarboxylats durchgeführt wird.
- 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß das Fertigstellen des Arzneimittels ausschließlich mit Zitrat-freien Komponenten vorgenommen wird.
- 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß das Austauschen des Zitrats in Gegenwart von Natriumchlorid, vorzugsweise mit einer mindestens 4 Gew.%-igen Natriumchloridlösung, vorgenommen wird.
- 13. Plasmaprotein-hältiges Arzneimittel, erhältlich nach einem Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 12, mit einem Gehalt an unerwünschten Metallen, insbesondere Aluminium, von weniger als 100  $\mu$ g/l, vorzugsweise von weniger als 10  $\mu$ g/l, insbesondere von weniger als 200 ng/l.

THIS PAGE BLANK (USPTO)